A. 667 " -

19 European Patent Office

 $(\hat{s}_1, \gamma^{a_1})$

11 Publication No.: 0 320 433

A2

12 **EUROPEAN PATENT APPLICATION**

21 Application No.: 88730268.5

51 Int. Cl.4: A 61 K 49/00

A 61 B 8/08

22 Application date: December 2, 1988

30 Priorty:

December 2, 1987 DE 3741201 71 Applicant: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT

Berlin and Bergkamen

43 Publication date application:

Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11

June 14, 1989 Patent sheet 89/24 D-1000 Berlin 65 (DE)

84 Designated countries:

ES GR

- 54 Ultrasound or impact wave technique and means for its implementation.
- 57 The invention concerns a impact wave or ultrasound technique in that by means of the impact wave or ultrasound process, impact waves or ultrasound are produced in a medium in which an effect would be achieved whereby a means is produced in this medium which contains or produces microbubbles that bring about an amplification effect of the impact waves or ultrasound and a means for implementation of the process, whereby these means can be used also for targeted ultrasound and impact wave destruction of biological tissue.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

THE RESIDENCE OF THE PROPERTY OF THE PARTY O

Nummer der Anmeldung

EP 88 73 0268

	EINSCHLÄGIG	GE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebli	ents mit Angabe, soweit erforderlich, chen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL4)	
X,D	EP-A-O 123 235 (SO * Ansprüche 1-13; Seite 6, Absätze 1- Absatz *		1-30	A 61 K 49/00 A 61 B 8/08	
X,D	EP-A-0 122 624 (SO * Ansprüche 1-16; S Seite 6; Seite 8, A	Seite 5, Absatz 2;	1-30		
X,D	EP-A-0 131 540 (S0 * Ansprüche 1-6 *	CHERING AG)	1-6,10- 30		
X,D	EP-A-0 077 752 (SC * Ansprüche 1-14; S Absatz; Seite 8, Ab	Seite 7, letzter	1-30		
X	US-A-4 276 885 (R/ * Ansprüche 1-6 *	ASOR ASSOCIATES)	1-7,27- 32		
X	DE-A-3 637 926 (SC * Ansprüche 1-4,12- 1 *	CHERING AG) -37; Spalte 9, Absatz	1-30	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)	
				A 61 K A 61 B	
		•			
•	•				
				•	
Der ve		de für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchemork DEN HAAG		Abschluftstum der Recherche 04-04-1989	PEET	PEETERS J.C.	

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
 anderen Veröffentlichung éerselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 : nichtschriftliche Offenbarung
 P: 7 michtschrift
- P : Zwischenliteratur

EPO FORM 1503 00.42 (PO403)

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Gru:

 E: älteres Patentéokument, das jedoch erst am oder
 nach dem Anmeidedatum verüffentlicht worden ist

 D: in der Anmeidung angeführtes Dokument

 L: ams andern Gründen angeführtes Dokument
- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

@

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 88730268.5

2 Anmeldeteg: 02.12.88

(8) Int. Ct.4: A 61 K 49/00 A 61 B 8/08

9 Priorităt: 02.12.87 DE 3741201

Veröffentlichungstag der Anmeidung: 14.06.89 Patentblatt 89/24

🚱 Benannte Vertragsstaaten: ES GR

Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Berlin und Bergkamen Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11 D-1000 Berlin 65 (DE)

② Erfinder: Schilef, Reinhard, Dr. Neue Strasse 21 D-1000 Berlin 37 (DE)

(7) Vertreter: Maikowski, Michael, Dipt.-ing. Dr. Xantener Strasse 10 D-1000 Berlin 15 (DE)

(4) Uitraschall- oder Stosswellenarbeitsverfahren und Mittel zu dessen Durchführung.

Die Erfindung betrifft ein Stoßwellen- oder Ultraschallarbeitsverfahren bei dem mittels Stoßwellen- oder Ultraschallerzeugern Stoßwellen oder Ultraschall in einem Medium erzeugt werden, in dem eine Wirkung erzielt werden soll, wobei diesem Medium ein Mittel zugesetzt wird, welches Mikrobläschen enthillt oder erzeugt, die eine Wirkungsverstärkung der Stoßwellen oder des Ultraschalls herbeiführen und Mittel zur Durchführung des Verfahrens, wobei diese Mittel auch zur gezielten Zerstörung biologischer Gewebe mit Ultraschall und Stoßwellen verwendet werden können.

EP 0 320 433 A2

Das erfindungsg mäße Verfahren ist auch für in Stoßweilen oder Ultraschallanwendung in der Textilund Papierindustrie geeignet. Insbesondere kann eine Vorbehandlung von Zellulosefasern oder von zellulosehaitigen Stoffen mit Stoßweilen oder Ultraschall unter Verwendung der Mikrobläschen nthaltenden oder erzeugenden Mittel vorgenommen werden. Ein weiteres Einsatzgebiet ist die Entschäumung in Industriellen Prozessen und in Kläranlagen. Insbesondere kann die für einen Umweltschutz bedeutungsvolle Abwasserbehandlung verbessert werden.

In vorteilhafter Weise können

 eine Supension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einer grenzflächenaktiven Substanz in einem flüssigen Träger oder

2. eine Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einem nicht grenzflächenaktiven Feststoff in einem flüssigen Träger oder

3. eine Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikein aus einer Mischung aus mindestens einer grenzflächenaktiven Substanz mit einem nicht grenzflächenaktiven Feststoff in einem flüssigen Träger für das Stoßwelien- oder Ultraschallarbeitsverfahren Verwendung finden.

Einige dieser erfindungsgemäß verwendeten Mittel werden in den EP-OS 122 624 und 123 235 beschrieben.

Mit Vorteil kann das verwendete Mittel Mikropartikel enthalten, die als grenzflächenaktive Substanz Lecithine, Polyoxyethylenfettsäureester, Glycerinpolyethylenglykolrizinoleat, Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere, Saccharoseester, Xyloglyceride, gesättigte oder ungesättigte (C4-C20)-Fettalkohole, gesättigte oder ungesättigte (C4-C20)-Fettsäuren oder deren Salze, Mono-, Di- und Triglyceride, Fettsäureester als Mikropartikel. Ferner ist es möglich, daß das Mittel Mikropartikel enthält, die als grenzflächenaktiven Stoff Sojaölsaccharosegiycerid oder Polyethylenglykolsorbitanmonostearat enthalten.

Mit besonderem Vorteil können als Mikropartikel Magnesiumstearat, Ascorbylpalmitat, Saccharosemonopalmitat, Saccharosemonostearat, Saccharosedistearat oder Butylstearat als grenzflächenaktive Substanzen im Mittel enthalten sein.

Die Suspension mit Mikrobiäschen enthält die grenzflächenaktive Substanz in einer Konzentration von 0,001 bis 5 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 0,04 bis 1 Gewichtsprozent.

Als nicht grenzflächenaktive Feststoffe kann das Mittel mit Vorzug Cyclodextrine, Monosaccharide, Disaccharide, Trisaccharide, Polyole oder anorganische oder organische Salze mit einer Konzentration von 2 bis 50 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozenten enthalten. Das Mittel kann ferner Mikropartikel enthalten, die als nicht grenzflächenaktiven Feststoff Dextrose, Maltose, Galactose, Lactose oder a-Cyclodextrin in einer Konzentration von 2 bis 5 Gewichtsprozenten, vorzugsweise 9 bis 40 Gewichtsprozenten, enthalten.

Als g eignete anorganisch der rganische Salz sind Natriumchlorid, Natriumcitrat, Natriumacetat oder Natriumtartrat zu nenn n.

Mit Vorteil kann das verwendete Mittel als flüssigen Träger Wasser, Elektrolytlösung, wäßrige Lösung von ein- oder mehrwertigen Alkoholen oder Polyetheralkoholen oder wäßrige Lösung eines Mono- oder Disaccharids oder Ringer-Lösung oder Tyrode-Lösung oder eine wäßrige Lösung von Maltose, Dextrose, Lactose oder Galactose enthalten. Mit besonderem Vorteil kann der flüssige Träger Glycerin, Polyethylenglycol oder Propylenglykolmethylether enthalten.

Als flüssiger Träger kann aber auch eine Kochsalziösung in dem Mittel enthalten sein.

Überraschenderweise wurde weiter gefunden, daß ein erfindungsgemäß verwendetes Mittel, welches Mikropartikel aus Maltose, Dextrose, Lactose oder Galactose in einem flüssigen Träger der Wasser, eine physiologische Elektrolytiösung wi 0,9 Volge wäßrige Natriumchloridlösung, Ringer-Lösung oder Tyrode-Lösung oder eine wäßrige Lösung von Maltose, Dextrose, Lactose oder Galaktos sein kann, enthält, ohne Zusatz von viskositätserhöhenden Stoffen wie beispielsweise Propylenglykol eine gute Wirkungsverstärkung bei den Stoßwellen- und Ultraschaliarbeitsverfahren ermöglicht.

Derartige, erfindungsgemäß verwendete Mittel werden in der EP-OS 131 540 beschrieben.

Dabei kann das erfindungsgemäß benutzte Mittel Mikropartikel aus Lactose in bls zu 25 Volger (Gewichtsprozent) wäßriger Lactose-Lösung enthalten. Insbesondere können die erfindungsgemäß verwendeten Mittel auch Mikropartikel aus Galaktose in bis zu 20 Volger wäßriger Galaktose-Lösung oder Mikropartikel aus Galaktose in Wasser enthalten.

Ferner ist vorgesehen, daß das Mittel Mikropartikel einer Mischung von Butylstearat und Galactose in Wasser oder eine Mischung von Sojaölsaccharoseglycerid und Galactose in Wasser oder Polyethylenglycolsorbitanmonostearat und Galactose in physiologischer Kochsalziösung oder Ölsäure und Gaiactose in physiologischer Kochsalziösung enthält.

Es liegt ferner im Rahmen der Erfindung, daß ein erfindungsgemäß verwendetes Mittel eine flüssige Lösung mit Mikrobläschen ist, bestehend aus der Mischung von 0,01 bis 10 Gewichtsprozenten eines Tensides oder Tensidgemisches mit einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit und der Mischung von 0,5 bis 50 Gewichtsprozent n einer viskositätserhöhenden Substanz oder eines Substanzgemisches in einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, wobel belde Mischungen getrennt oder vereinigt vorliegen.

Mit besonderem Vorteil kann ein Mittel für das Stoßweilen- und Ultraschallarbeitsverfahren benutzt werden, bestehend aus einer Mischung von 0,01 bis 10 Gewichtsprozenten eines Tensides oder Tensidgemisches in einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, die 0,05 bis 5 Gewichtsprozente eines physiologisch verträglich carbonsauren Salzes enthält und der Mischung von 0,5 bis 50 Gewichtsprozenten einer viskositätserhöhenden Substanz oder eines Substanzgemisches mit

3

65

10

30

einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, di dem carbonsauren Salz äquivalente Menge physiologisch verträglicher Säure enthält.

Als carbonsaures Salz findet besonders Natriumhydrogencarbonat und Kallumhydrogencarbonat Anwendung. Als Säuren sind besonders Milchsäure, Zitronensäure und Brenztraubensäure zu nennen.

Derartig erfindungsgemäß verwendete Mittel werden in der EP-PS 0077 752 beschrieben.

Als Tenside sind sowohl lonogene als auch nichtionogene Tenside, die gleichzeitig auch viskositätserhöhend wirken können, geeignet. Als nichtionogene Tenside selen genannt: Lecithine, Lecithinfraktionen und deren Abwandlungsprodukte, Polyoxyethylenfettsäureester wie Polyoxyethylenfettalkoholäther, polyoxyethylenfet Sorbitanfettsäureester, Glycerin-polyethylenglykoloxystearat, Glycerinpolyethylenglykoloxystearat, Glycerine, ethoxylierte Rizinusöle und deren hydrierte Derivate, Cholesterol, Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere, wobel Polyoxyethylenfettsäurestearate und Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymer mit dem Molgewicht 6800-8975, 13300 und 16250 bevorzugt sind.

Als ionogene Tenside kommen in Frage: Quarternäre Ammoniumbase, Natriumlaurylsulfat, Natriumdioctylsulfosuccinat.

Als viskositätserhöhende Substanzen kommen in Frage Mono- oder Polysaccharide wie Glucose, Lävulose, Galactose, Lactose, Sorbit, Mannit, Xylit, Saccharose oder Dextrane, Cyclodextrine, Hydroxyethylstärke und Polyole. Als Polyole werden verwendet Glycerin, Polyglykole, Inulin und 1,2-Propandiol. Zur Viskositäterhöhung können weiterhin benutzt werden Proteine, proteinähnliche Stoffe, Aminosäuren oder Blutersatzstoffe wie beispielsweise Plasmaproteine, Gelatine, Oxypolygelatine und Gelatinederivate oder deren Gemische.

Die Konzentration dieser genannten Stoffe in der Lösung kann 0,5 bis 50 Gewichtsprozente betragen, wobei die Höchstkonzentration auch vom gelösten Stoff abhängt. So können beispielsweise Glucose oder Lactose mit einer Konzentration von 0,5 bis 50 Gewichtsprozenten verwendet werden, wogegen Gelatine eine bevorzugte Konzentration von 0,5 bis 2 Gewichtsprozenten hat. Die Oxypolygelatine wird bevorzugt mit einer Konzentration von 0,5 bis 10 Gewichtsprozenten eingesetzt.

Man kann auch Tenside verwenden, die gleichzeltig viskositätserhöhend wirken wie beispielsweise Polyoxyethylenpolyoxpropylen-Polymere mit dem Molekulargewicht von 4750 bis 16250.

in diesem Fall beträgt die Konzentration der Tenside mit viskositätserhöhender Wirkung 1 bis 20 Gewichtsprozenten, vorzugsweise 3 bis 10 Gewichtsprozenten. Das Tensid oder Tensidgemisch wird vorzugsweise in Gegenwart des viskositätserhöhenden Stoffes oder Stoffgemische in einer Trägerflüssigkeit gelöst.

Als Trägerflüssigkeit können Wasser oder wäßrige Lösungen, mit Wasser mischbare ein- oder mehrwertige Alkohole, Ringerlösung, Tyrodelösung oder die wäßrigen Lösungen von Natriumchlorid, Calciumchlorid, Natriumhydrogencarbonat, Natriumcitrat, Natriumacetat oder Natriumtartrat oder Salziösungen, wie sie üblicherweise als Infusionslösungen verwendet werden, oder deren Gemische verwendet werden.

Überraschenderweis hat sich gezeigt, daß s inbesondere vorteilhaft ist, zur Zerstörung biologischer Gewe be unter Verwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens dem Bereich des zu zerstörenden Gewebes mindestens eines der vorstehend aufgeführten Mittel zu applizieren.

Dabei ist es besonders vorteilhaft, dem Bereich des zu zerstörenden Gewebes Mikrobläschen zu applizieren, die eine koaleszente widerstandstähige Oberflächenmembran aufwiesen, in der eine Anzahl nicht toxischer und nicht antigener organische Moleküle angeordnet sind, die ein Gas einer ausgewählten Zusammensetzung enthält, wobei der Durchmesser der Mikrobläschen einen Durchmesser nicht größer als 300 Micron und nicht kleiner als 0,5 Micron ist. Insbesondere weisen die Moleküle der Oberflächenmembran einen hydrophilen und einen hydrophoben Abschnitt auf, wobei deren hydrophiler Abschnitt radial von der Mitte eines Mikrobiäschen fortgerichtet ist. Mit besonderem Vorteil wird eine Oberflächenmembran für die Mikrobläschen verwendet, die aus einer gelierbaren Zusammensetzung, insbesondere Gelantine besteht. Derartige, erfindungsgemäße verwendete Mikrobiäschen werden in der US-PS 42 76 885 beschrieben.

In der EP 0 284 802 wird eine Zerstörung von biologischen Zellen insbesondere Turroren beschrieben, bei der die Zellen mit Metalipartikeln markiert und einer Stoßwellen und/oder Ultraschallapplikation ausgesetzt werden. Diese Mikropartikel werden durch die Ultraschall- oder Stoßwellenen rgie derart beaufschlagt, daß sie schrot- oder schrapnellartig zur Zerstörung des Gewebes beitragen.

Gemäß weiterer Erfindung sollen für die Therapie von Tumorgewebe und/oder Tumorzellen oder andersartiger pathologischer Gewebezellen mit Stoßweilen oder Ultraschallweilen Mittel zur Verfügung gestellt werden, die einen synagistischen Effekt ausüben.

Überraschend wurde gefunden, daß alle im vorstehenden aufgeführten Mittel ausgezeichnet Ergebnisse bei der Stoßwellen und Uitraschalltherapie pathologischer Gewebe, insbesondere Tumore ermöglichen.

Werden Mikrobläschen, die eine koaleszente widerstandsfähige Oberflächenmembran aufweisen, in der eine Anzahl nicht toxischer und nicht antigener organischer Moleküle angeordnet sind, verwendet, so wird in vortellhafter Weise die Möglichkeit gegeben, zur gezielten Anwendung dieser Mikrobläschen den Durchmesser im Bereich von 300 Micron bis 0,05 Micron einzustellen. Hierdurch besteht die Möglichkeit, gezielt diese Mikrobläschen bestimmten Körperregionen zu applizieren. Durch den Durchmesser der Bläschen wird festgelegt, in welche Gewebeteile diese Bläschen eindringen können und in welche nicht. Von besonderem Vorteil ist die Verwendung von Mikrobläschen, deren Oberflächenmembran aus einer gelierbaren Zusammensetzung, insbesondere Gelatine besteht.

5

10

15

20

35

Ausführungsbeispiele:

Beispiel 1:

in einem Wasserbad, welches mit einem Funkenentladungsstoßwellenerzeuger versehen ist, werden in einem Probengefäß in Gelantine eingebettete Leukāmiezellen eingebracht. Das Probengefäß wird dann in den zweiten Brennpunkt des Elipsoids gebracht und den Stoßwellen (250 Pulse) ausgesetzt.

Beispiel 2:

in analoger Weise werden eine gleiche Anzahl (wie in Beispiel 1 genannt) von in Gelantine eingebettete Leukāmiezellen und einer Suspension aus Gaiactose-Mikropartikel und Mikrobläschen in einer 209biger wäßrigen Galactoselösung in das Probengefäß eingebracht und ebenfalls 250 Pulsen von Stoßwellen ausgesetzt.

Anschließend werden mittels eines Zeilzählapparates (Fluoreszensverfahren) die nach der Stoßwellenbehandlung noch vorhandenen intakten Zellen der Beispiele 1 und 2 gezählt. Dabei wurde festgestellt, daß 0% der ursprünglich vorhandenen Zellen des Beispiels 1 und 15% der Zellen des Beispiels 2 zerstört worden sind.

Patentansprüche

1. Arbeitsverfahren bei dem Stoßweilen oder ein Uitraschallfeid in ein Medium eingestrahlt werden, in dem eine vorbestimmte Wirkung erzielt werden soil,

dadurch gekennzeichnet, daß

1. dem Medium ein Mikrobiäschen enthaitendes und/oder erzeugendes Mittel mit oder ohne Mikropartikel zugesetzt wird.

und

2. daß die Größe der Mikrobläschen und der Frequenzbereich des Ultraschalifeldes so aufeinander abgestimmt werden, daß die Resonanzfrequenz der Mikrobläschen im Frequenzbereich des Ultraschallfeldes liegt.

2. Verfahren nach Anspruch 1. dedurch gekennzeichnet, daß

3. die Stoßwellen oder das Ultraschallfeld auf einen vorbestimmten Bereich folaussiert werden.

3. Verfahreh nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß

3.1 in den vorbestimmten Bereich die Stoßwellen oder das Ultraschalifeld von Erzeugern aus unterschiedlichen Richtungen eingestrahlt werden.

4. Verfahren nach Anpruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß

3.2 der oder die Erzeuger der Stoßwellen oder des Ultreschallfeldes um den Fokus herum verschwenkt werden.

5. Mittel zur Durchführung des Verfahrens nach mindestens ein m der Ansprüch 1-4 gekennzeichnet durch

eine Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikeln aus einer grenzflächenaktiven Substanz in ein m flüssigen Träger.

6. Mittel zur Durchführung des Verfahrens nach mindestens einem der Ansprüche 1 - 4 gekennzeichnet durch

eine Suspension mit Mikrobläschen aus ein m nicht grenzflächenaktiven Feststoff in einem

flüssigen Träger.

7. Mittel zur Durchführung des Verfahrens nach mindestens einem der Ansprüche 1 - 4 gekennzeichnet durch

eine Suspension mit Mikrobläschen bestehend aus Mikropartikein aus einer Mischung aus mindestens einer grenzflächenaktiven Substanz mit einem nicht grenzflächenaktiven Fest-

stoff in einem flüssigen Träger.

8. Mittel nach einem der Ansprüche 5 oder 7,

als grenzflächenaktive Substanz lecithine, Polyoxyethylenfettsäureester, Glycerinpolyethyl nglykolrizinoleat, Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymere, Saccharoseester, Xylogiyceride, gesättigte oder ungesättigte (C4-C20)-Fettalungesättigte oder gesättigte kohole. (C4-C20)-Fettsäuren oder deren Salze, Mono-, Di- und Triglyceride, Fettsäureester, Sojaöisaccharoseglycerid oder Polyethylenglykolsorbitanmonostearat als Mikropartikel in einer Konzentration von 0,001 bis 10 Gewichtsprozenten, vorzugsweise 0,04 bis 1 Gewichtsprozent.

9. Mittel nach Anspruch 5 oder 7, enthaltend

als grenflächenaktive Substanz Magnesiumstearat, Ascorbylpalmitat, Saccharosemonopalmitat, Saccharosemonostearat, Saccharosedistearat oder Butylstearat in einer Konzentration von 0,001 bis 10 Gewichtsprozenten, vorzugsweise 0,04 bis 1 Gewichsprozent.

10. Mittel nach Anspruch 6 oder 7,

enthaltend als nicht grenzflächenaktiven Feststoff Cyclodextrine, Monosaccharide, Disaccharide, Trisaccharide, Polyole oder anorganische oder organische Salze mit einer Konzentration von 2 bis 50 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozenten.

11. Mittel nach Anspruch 6 oder 7, enthaltend

als nicht grenzflächenaktiven Feststoff Galactose, Dextrose, Maltose, Lactose oder a-Cyclodextrin in einer Konzentration von 2 bis 50 Gewichtsprozenten, vorzugsweise von 9 bis 40 Gewichtsprozenten.

12. Mittel nach einem der Ansprüche 5 - 7,

als flüssigen Träger, der physiologisch verträglich ist, Wasser, physiologische Electrolytiösung, wäßrige Lösung von ein- oder mehrwertigen Alkoholen oder Polyetheralkoholen oder der wäßrigen Lösung eines Mono- oder Disac-

65

. 55

60

32. Verwendung eines Mittels nach mindestens einem der Ansprüche 5 - 30 zur Zerstö-

rung von Tumorgewebe und/oder -zellen oder

andersartiger pathologischer Gewebezeilen

charides. den Substanz oder eines Substanzgemi-13. Mittel nach einem der Ansprüche 5 - 7, sches mit einer wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit, die die dem als flüssigen Träger Ringer-Lösung oder Tyrocarbonsauren Salz äquivalente Menge phyde-Lösung und eine wäßrige Lösung von Maitosiologisch verträglicher Säure 5 se, Dextrose, Lac tose oder Galactose. enthält. 14. Mittel nach inem der Ansprüche 5 - 7, 23. Mittel nach einem der Ansprüche 21 oder enthaltend 22. als flüssigen Träger eine wäßrige Lösung von enthaltend Glycerin, Polyethylenglykol oder Propylenglyein nichtionogenes Tensid, vorzugsweise ein 10 kolmethylether. Polyoxyethylenpolyoxypropylen-Polymeres, 15. Mittel nach Anspruch 7, das gleichzeitig viskositätserhöhend wirkt. enthaltend 24. Mittel nach Anspruch 23, Mikropartikel einer Mischung aus Butylstearat enthaltend und Galactose in Wasser. 15 ein Tensid, das aus Polyoxyethylenpolyoxypro-16. Mittel nach Anspruch 6. pylen-Polymere mit den Molekulargewicht 6800 enthaltend bis 8975 oder 16250 oder 13300 oder das aus Mikropartikel aus Galactose in Wasser. einem Polyoxyethylenfettsäureester besteht. 17. Mittel nach Anspruch 6. 25. Mittel nach einem der Ansprüche 21 oder enthaltend 20 Mikropartikel aus Galactose in bis 20 % iger enthaltend (Gewichtsprozent) wäßriger Galactose-Lösung. ein Tensid, das aus Polyoxyethylenstearat n 18. Mittel nach Anspruch 5, oder aus Natriumlaurylsulfat oder Natriumdiocenthaltend tylsulfosuccinat besteht. Mikropartikel einer Mischung aus Polyethylen-25 26. Mittel nach Anspruch 21, glykolsorbitanmonostearat und Galactose in enthaltend physiologischer Kochsalziösung. als Trägerfiüssigkeit Wasser oder mit Wasser 19. Mittel nach Anspruch 7, mischbare ein- oder mehrwertige Alkohole, physiologische Elektrolytiösung oder eine Infu-Mikropartikel einer Mischung aus Ölsäure und 30 sionsiösung oder deren Gemische. Galactose in physiologischer Kochsalziösung. 27. Mittel zur Durchführung eines Verfahrens 20. Mittel nach Anspruch 6, nach einem der Ansprüche 1 - 4 enthaltend dadurch gekennzeichnet. Mikropartikel aus Lactose in bis zu 25 %iger daß die Mikrobiäschen eine koaleszente wider-(Gewichtsprozent) wäßriger Lactose-Lösung. 35 standsfähige Oberflächenmembran aufweisen. 21. Mittel zur Durchführung des Verfahrens in der eine Anzahl nicht toxischer und nicht nach mindestens einem der Ansprüche 1-4 antigener organischer Moleküle angeordnet ist gekennzeichnet durch eine flüssige Lösung mit und die ein Gas ausgewählter Zusammenset-Mikrobläschen zung enthält, wobei der Durchmesser der bestehend aus Mikrobläschen nicht größer als 300 Micron und 1. der Mischung von 0,01 bis 10 Genicht kleiner als 0,5 Micron ist. wichtsprozenten eines Tensides oder Ten-28. Mittel nach Anspruch 27, sidgemisches mit einer wäßrigen oder mit dadurch gekennzeichnet, daß Wasser mischbaren Trägerflüssigkeit die Moleküle der Oberflächenmembran einen und 45 hydrophilen und einen hydrophoben Abschnitt 2. der Mischung von 0,5 bis 50 Geaufweisen und daß deren hydrophiler Abschnitt wichtsprozenten einer viskositätserhöhenradial von der Mitte eines Mikrobläschens den Substanz oder eines Substanzgemifortgerichtet ist. sches in einer wäßrigen oder mit Wasser 29. Mittel nach einem der Ansprüche 27 oder mischbaren Trägerfiüssigkeit, *50* wobei dadurch gekennzeichnet, daß 3. beide Mischungen getrennt oder die Oberflächenmembran für die Mikrobläschen vereinigt vorllegen. aus einer gelierbaren Zusammensetzung be-22. Mittel nach Anspruch 21. steht. bestehend... 55 30. Mittel nach Anspruch 29, aus der Mischung von dadurch gekennzeichnet, daß 1. 0.01 bis 10 Gewichtsprozenten eines die gelierbare Zusammensetzung Gelantine ist. Tensides oder Tensidgemisches in einer 31. Verfahren nach mindestens einem der wäßrigen oder mit Wasser mischbaren Ansprüche 1 - 4, mit einem Mittel nach minde-Trägerfiüssigkeit, die 0,05 bis 5 Gewichtsstens einem der Ansprüche 5 - 30 zur Zerstöprozente eines physiologisch verträglichen rung biologischen Gewebes. carbonsauren Salzes enthält

65

2. der Mischung von 0,5 bis 50 Ge-

wichtsprozenten einer viskositätserhöhen-

mittels Stoëwellen oder Ultraschall.

0

5